(57) [Abstract]

Platelet aggregating substance (PAA) useful as an antithrombotic agent is identified by use of an assay for measuring the activity of snake venom that inhibits platelet aggregation induced by ristocetin or votrocetin in the presence of the von Willebrand factor and is obtained from snake venom. The antisticking substance of the present invention is a dimer of a smaller peptide and 20 to 24 kd in size. An antibody to these antisticking substance is also prepared, which is useful in the assay of PAA and for the screening of an expression library for DNA encoding PAA.

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表 号 特表平6-504765

第3部門第2区分

(43)公表日 平成6年(1994)6月2日

(51) Int.Cl. ⁵ C 0 7 K 15/08 A 6 1 K 37/02 C 1 2 N 15/12 C 1 2 P 21/02	識別記号 庁内整 8517 — ACB 8314 — ZNA C 8214 —	4H 4C
	C 8214	*B ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** *
(21)出願番号 (86) (22)出顧日	特願平4-501301 平成3年(1991)11月14日	(71)出願人 コー セラピューティックス, インコーポ レイテッド

(85)翻訳文提出日 平成5年(1993)5月17日 (86)国際出願番号 PCT/US91/08516 (87)国際公開番号 WO92/08472 (87)国際公開日 平成4年(1992)5月29日 (31)優先権主張番号 614,443 (32)優先日 1990年11月16日 (33)優先権主張国 米国(US)

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IT, LU, NL, SE), AU, CA, JP

レイテッド
アメリカ合衆国 カリフォルニア 94080
サウス サンフランシスコ、イーストグランド アベニュー 256
(72)発明者 スカボロ、ロバート エム、アメリカ合衆国 カリフォルニア 94002
ベルモント、ベルモント、キャニオン

(74)代理人 弁理士 山本 秀策

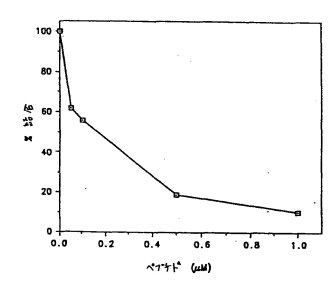
ロード 2544

(54) 【発明の名称】 新規抗血栓症物質

(57)【要約】

抗血栓剤として有用な血小板凝集物質(PAA)は、フォン・ビルブラント因子の存在下、リストセチンまたはボトロセチンで誘発される血小板凝集を阻害するヘビ毒の活性を測定するアッセイを用いて同定されヘビ毒から得られる。本発明の抗粘着物質は、より小さなペプチドのダイマーであり、20~24kdの大きさである。これら抗粘着物質に対する抗体がまた調製され、そしてこれは、PAAのアッセイおよびPAAをコードするDNAの発現ライブラリーのスクリーニングにおいて有用である。

CHH-Bによう国定化血小板の125I-VWF語名の阻害



請求の範囲

. .

1. 以下の群から選択されるヘビ者から得られる、精製さ れた、および単離された形態の、血小板抗ペプチド: キストロドン・アクタス (Agkistrodon actus) 、アグキスト ロドン・ハリス・プロモフィ(<u>Agkistrodon halys blomboff</u> i)、アグリストロドン・コントルトリックス・モカセン (A gkistrodon contortrix mokasen)、ピティス・アリエタンス (Bitis arietans)、ビティス・コーダリス (Bitis cauda) is)、ビティス・ガポニカ(Bitis gabonics)、ビティス・ ジー・リノセロス (Bitis g. rhinoceros)、ポスロプス・ア スパー(Bothrops asper)、ポスロプス・アルターナタ(Bo throps alternata)、ポスロプス・アトロックス(Bothrops atrox)、ポスロプス・コチアラ(Bothrops cotiara)、ポスロ プス・ジャララカ(Bothrops jararaca)、ポスロプス・ニュー イーディ(Bothrops newiedi)、ポスロプス・メデユーサ(Bot hrops medusa)、ポスロブス・シュレグリ(Bothrops schleg) i)、セラステス・セラステス(<u>Cerastes</u> <u>cerastes</u>)、セラステ ス・パイペラ(<u>Cerastes vipera</u>)、クロタルス・アダマンチュ -ス(Crotalus admantens)、シー・アトロックス(C. atrox)、 シー・パシリカス(C. basilicus)、シー・ジュリサス・トト ナタカス(C. durissus totonatacus)、シー・エイチ・ホリダ ス(C. h. horridus)、シー・エム・モロサス(C. m. molossu <u>s</u>)、シー・ルーパ(<u>C</u>. <u>ruber</u>)、シー・スクタラタス(<u>C</u>. <u>scut</u>

Asp~Leu-Glu-Cys-Pro-Ser-Gly-Trp-Ser-Ser-Tyr-Asp-Arg-Tyr-Cys-Tyr-Lys-Pro-Phe-Lys-Gln-Glu-Met-Thr-Trp-Ala-As p-Ala-Glu-Arg-Phe-Cys-Ser-Glu-Gln-Ala-Lys.

- 4. 前記抗粘着物質が、ヘテロダイマーであり、該ヘテロダイマーのひとつのメンバーが、約14kdの分子量を有し、モして以下のN-末端を有する、請求項1 に記載の抗粘着物質:
 Asp-Cys-Pro-Ser-Asp-Trp-Ser-Ser-Tyr-Glu-Gly-His-CysTyr-Arg-Val-Phe-Gln-Glu-Glu-Net-Trp-Asp-Asp-Ala-Glu-Lys-Pheo
- 5. 前記抗粘着物質が、ヘテロダイマーであり、該ヘテロダイマーのひとつのメンバーが、約14kdの分子量を有し、そして以下のB-末端を有する、請求項1に記載の抗粘着物質: Leu-Asp-Cys-Pro-Leu-Asp-Ser-Ser-Xaa-Bis-Glu-Glu-Lys-Cys-Tyr-Lys-Val-Phe-Phe-Leu-Leu-Xaa-Thr-Trp-Glue
- 6. 前記抗粘着物質が、ヘテロダイマーであり、酸ヘテロダイマーのひとつのメンバーが、約14kdの分子量を有し、そして以下のN-末端を有する、請求項1に記載の抗粘着物質:
 Asp-Gln-Asp-Cys-Leu-Pro-Gly-Trp-Ser-Tyr-Tyr-Glu-LysTyr-Cys-Tyr-Lys-Yal-Phe-Glua
 - 7. 前記抗粘 物質が、ヘテロダイマーであり、該ヘテロ

alatus)、シー・ブイ・セレバルス(C. Y. coreborus)、シー・ブイ・ヘレリ(C. Y. helieri)、シー・ブイ・ルトスス(C. Y. lulosus)、シー・ブイ・オレガヌス(C. Y. oreganus)、エキス・カリナツス・ソクレキー(Echis carinatus sochure cki)、エリステイコフィス・マクマホニー(Eristicophis mac mahoni)、ブソイドセラステス・ベルシカス(Pseudocerastes persicus)、シストルルス・エム・バルボーリ(Sistrurus materials)、シストルルス・エム・バルボーリ(Sistrurus materials)、シストルルス・コー・ターゲミナス(Sistrurus c. terreminus)、トリメレスルス・フラボビリディス(Irimeresurus flavoyiridis)、トリメレスルス・プラミニウス(Irimeresurus gramineus)、バイベラ・レベティナ(Yipera lebetina)、バイベラ・アモンディテス(Yipera ammondytes)、バイベラ・パラスティナエ(Yipera palastinae)、およびバイベラ・アール・ルセリィ(Yipera f. russelli)

- 2. 前記ヘビ書が、セラステス・セラステス(<u>Cerastes co</u>rastes)、シー・エイチ・ホリダス(<u>C. h. horridus</u>)、パイペラ・アール・ルセリィ(<u>Fipera r. russelli</u>)、またはプソイドセラステス・ペルシカス(<u>Pseudocerastes persicus</u>)である、請求項1に記載の抗粘着剤。
- 3. 前記抗粘着物質が、ヘテロダイマーであり、該ヘテロ ダイマーのひとつのメンバーが、約14kdの分子量を有し、そ して以下のN-末端を有する、請求項1に記載の抗粘着物質:

ダイマーのひとつのメンバーが、約14kdの分子量を有し、そして以下のN-末端を有する、請求項1に記載の抗粘着物質:
Asp-Cys-Pro-Ser-Asp-Trp-Ser-Ser-His-Glu-Gly-His-CysTyr-Lys-Vai-Phe-Asn-Leu-Tyr-Lys-Thr-Trp-Glu-Asp-Ala-Glu-Lys-Phe-Cys-Thr-Glu-Gin-Ala-Asn-Gly-Gly-His-Leu-ValSer-Ile-Asp-Ser-Lys-Lys-Glu-Ala-Asn-Pheo

- 8. 前記抗粘着物質が、ヘテロダイマーであり、該ヘテロダイマーのひとつのメンバーが、約14kdの分子量を有し、そして以下のB-末端を有する、請求項1に記載の抗粘着物質:
 Ala-Leu-Asn-Cys-Ala-Ser-Gly-Trp-Ser-Ala-Tyr-Asp-Gln-Bis-Cys-Tyr-Lys-Ala-Phe-Asp-Glu-Pro-Lys-Ser-Trp-Ala-Asp-Asp-Glu-Lys-Phe。
- 9. 前記抗粘着物質が、ヘテロダイマーであり、該ヘテロダイマーのひとつのメンパーが、約14kdの分子量を育し、モレて以下のN-末端を有する、請求項1に記載の抗粘着物質:
 Gly-Phe-Ser-Cys-Pro-Asn-Gly-Trp-Ser-Ser-Phe-Gly-Arg-Tyr-Cys-Tyr-Lys-Pro-lie-Glu-Pro-Leu。
- 10. 請求項1に記載の前記血小板抗粘着物質を、血栓形成を防止する有効量で、薬学的に受容可能な賦形剤との混合物中に含有する、製薬組成物。

- 11. 動物被検体において血小板粘着および血栓形成を阻害するための方法であって、そのような治療を必要とする被検体に、請求項1に記載の前配血小板抗粘着物質またはその製薬組成物の有効量を投与する工程を包含する方法。
- 12. 虚血症に伴う血小板を有する被検体を治療する方法であって、そのような治療を必要とする被検体に、請求項1 に記載の前記血小板抗粘着物質またはその製薬組成物の有効量を投与する工程を包含する方法。
- 13、動物被検体において血管形成術に続く再狭窄を防止 する方法であって、そのような治療を必要とする被検体に、 請求項1に記載の前配血小板抗粘着物質またはその製薬組成 物の有効量を投与する工程を包含する方法。
- 14. 血液の体外循環の間の血小板損失を防止する方法であって、被検体から引き抜かれたときに、血液と請求項1に記載の前記血小板抗粘着物質またはその製薬組成物を接触させる工程を包含する方法。
- 15. 請求項1に記載の前記血小板抗粘着物質をコードする配列を含有する、DNA分子からなるDNA分子の組成物。
 - 16. 血小板抗粘着ペプチドを産生し得る発現システムで

明期書

新規抗血拴症物質

技術分野

本発明は血小板粘着インヒビターに関する。さらに詳しくは、本発明は、フォン・ビルブラント因子(vff)が血小板糖タンパク質GPlb-IX複合体と結合するのを阻害し、したがって血小板-血管壁の粘着を防止するタンパク質およびペプチドに関する。これらのペプチドのいくつかはヘビ毒中に存在する。

背景の技術

心臓血管系内の血栓症は、血管閉塞疾患の主要な機序であると考えられ、西欧社会における高い福速率と死亡率の原因である。したがって、これらの多くの疾患を治療するため、抗血栓物質が広く使用されている(例えば、Steinら、Circulation, 80巻, 1501~1513頁, 1989年参照)。しかしいずれのグループの薬剤も、すべての個体に対して完全に満足される薬剤ではなく、可能な治療剤のレパートリーへの追加は常に歓迎される。

血栓症発生の機序は複雑であるが、部分的に理解されている。アテローム性動脈硬化症斑の破裂によるか、または引き 統く血管形成の間の該班の機械的除去のなどの初期外傷のた めに、血小板-非血小板相互作用によって血小板が損傷血管 あって、核ペプチドは請求項1に記載の群から選択されるへ ビ書から られ、適切な 主に形質転換されるとき、および 該 主が発現に好適な条件で培養されるとき、該発現システ ムは、該 主に適合する制御配列に作動可能に連結された該 血小板抗粘着性ペプチドをコードするDNAを包含する、発 現システム。

- 17. 請求項16に記載の発現システムで形質転換された 組織え容主。
- 18. 血小板抗粘着 (PAA) ペプチドを産生する方法であって、 請求項17に記載の前記宿主細胞を、彼PAAペプチドをコード するDNAの発現に好遇な条件下で培養する工程; および該 PAAペプチドを細胞培養から回収する工程を包含する方法。
- 19. 請求項1に記載の前記血小板抗粘着物質に免疫反応性のはな。

盟と粘着し、続いて血小板が凝集(血小板一血小板相互作用) するともにフィブリンの沈着が起こる。この現象の統発は、 血漿タンパク質と、特定の血小板表面補タンパク質レセプタ ーとの相互作用によって刺御される。血小板の粘着は、損傷 に対する初期の反応であると考えられるから、粘着性血小板 によって仲介される血栓症および/または再狭难を予防もし くは改善するために、阻害するのに特に望ましい複的である。

未刺激の循環血小板は数種の粘着性タンパク質に対するレセプターを含有する。このタンパク質の中で、ラミニンは『LA2および『LA6と結合し、またコラーゲンは『LA2、GPI『などと結合する。血小板の内皮下層への初期の粘着は、血小板表面に存在するGPIb-II複合体の、特に動脈血管の閉塞部位に見られる高い剪斯速度の条件下で血管壁に固定化されるフォン・ビルブラント因子(VTP)に対する結合によって仲介されていると考えられる。この血小板GPIb-II複合体は、一般に休止血小板上で機能するが、通常、血漿が含有するVTPを捕捉しない。通常の環境下では、動脈表面は血小板を粘着させる粘着性タンパク質リガンド(VTP)を提供しないので、血小板の粘着は血管損傷の部位に捕捉されたVTPに限定される。

捕捉されたVBFの存在によって血小板の血管内皮への粘が保持されると、血小板は活性化されて血小板酸操体を形成し得、これに付随して、活性化されたGPIIb-IIIaレセプターによって、フィブリノーゲン(Fg)および血漿が含有するVBFの結合が起こる。したがって、GPIb-IXに譲捉されたVBFの相互作

用による未活性化血小板の粘着を 異的に阻害する物質は、特に、狭窄によって高い剪断応力がもたらされる血管内で血栓症が起こるのを阻害し得る。

, ,

GPIb-IX複合体は、GPIXと非共有結合的に複合した1b表面メンプランのヘテロダイマー(ib a とib b)で構成され、約25.000コピー/血小板表面の密度で存在している。この複合体の欠除が、まれな先天的出血疾患であるベルナール・スリエ症候群の原因であることが分かっており、この症候群は、血小板表面に現れるGPib-IX複合体の欠除、および動脈と血小板の粘着不全を特徴とする。フォン・ピルプラント病の特徴であるフォン・ピルプラント因子の欠損も、動脈と血小板の粘着不全をもたらすことが分かっている。

GPIb-IX/vWFの相互作用を妨害できる物質が知られている。 Kirbyら、Thromb Bacacstasis、34巻、770頁、1975年には、 エバンスプルー染料が、vWFとホルムアルデヒド固定血小板と のリストセチンによって誘発される結合をインピトロで阻害 することが報告されている。Geratzら、Thromb Racmostasis、 39巻、411頁、1978年では芳香族アミジノ化合物類による同じ 作用が証明されている。Phillipsら、Blood、72巻、1898~1 903頁、1988年には、リストセチンによって誘発される血小板 の凝集反応および血小板が豊富な血漿中での剪断力によって 誘発される血小板の凝集反応は、先に発表された他の化合物 より10倍低い濃度でトリフェニルメチル化合物のアウリント リカルボン酸(ATA)により有効に阻害されることを示した。ま

公開第317278号に示されているように抗血栓物質として使用 し得る。オーストラリア特許出願第AU87/73715号に記載され ているように、vWPのフラグメントも上記の結合反応を阻害す る。Vincenteら、<u>J Biol Chem</u>, 265巻, 274~280頁, 1990年 には、リストセチンおよびボトロセチンで誘発されるvWPと血 小板の結合反応をブロックする、GPIb由来のペプチドが開示 されている。

本発明のペプチドは、VNPと、血小板が含有するGPIb-IX複合体との結合を特異的に阻害することにより、抗血栓症法の別の方法を提供する。これらのペプチドは抗血栓治療に有用な薬剤である。

発明の開示

本発明は、抗血栓物質として有用な、内皮下層に対する血 小板の粘着のペプチドインヒビターに関する。 このようなタ ンパク質のいくつかはヘビの毒中に存在することが見出され、 本発明はこれらのタンパク質の精要法を提供するものである。 さらに所望のインヒビターを含有するこれらの毒の同定法も 示す。

したがって、1つの局面では、本発明は、vWF/GP1b-IX相互作用のインヒビターである抗血栓物質に関する。より特定すれば、これらのペプチドは、GP1b-IXに結合して、vWPが結合するのをプロックすると考えられる。これらの抗血栓物質は、血小板抗粘着物質と総称する。本明細 に記載されているへ

たATAは、冠状動脈血栓症のインビボでの有効なインヒビターであることが立証されている (Stronyら, <u>Circulation</u>, 80巻, II-23頁 (Abstract) 1989年; PCT出願第V089/04188号)。

また、VVPとGPib-IX複合体の結合反応は、Ruanら、Brit.」 Baenotol 49巻, 1511頁, 1981年とCollerら、Blood、61巻。 69頁、1983年とに開示されているように、GPib-IX複合体と免 変反応性のモノクローナル抗体類によって阻害される。これ らの抗体は、VVPと血小板のリストセチン誘発結合反応を阻害 する。Beckerら、Blood、74巻。690~694頁、1989年には、こ れらの抗体もしくはその免疫反応性フラグメントの1つは、 モルモット中でのGPIbの機能をインビボでブロックするが、 ADP、コラーゲンもしくはトロンビンによって誘発される血小 板凝集反応に対しては全く効力を発揮しない。

ヒトvWFに対して免疫反応性のモノクローナル抗体は、高勢 断速度下での血小板とコラーゲンの粘着をブロックする(Pr essinaudら、 <u>J Lab Clin Med</u>, 112巻, 58~67頁, 1988年。お よびCadroyら、<u>Circulation</u>, 80:Suppl. II-24, 1989年)。 ブタのフォン・ビルブラント因子に対するマウスのモノクロ ーナル抗体は、内在の血小板の機能を発揮することなく、正 常なブタに抗血栓の状態を誘発する(Bellingerら、<u>Proc Na</u> <u>tl Acad Sci</u> (USA), 84巻, 8100~8104頁, 1987年)。

グリコカリシンの45kdのタンパク質分解性フラグメント (GPIbフラグメント) とその誘導体は、vWPと血小板の結合反応を阻害するので、これらのペプチドは、ヨーロッパ特許出願

ビ毒中に見出された血小板抗粘着物質は、各々12~14kdの2つの異なるサブユニットがジスルフィド結合されて構成される24~28kdのペプチドである。ペプチド抗粘着物質の2つの各サブユニット間には、有意な配列の相同性が存在する。

別の局面では、本発明は、本発明の血小板抗粘着物質を提供する、ヘビ毒を含む生物体液の同定方法に関する。

さらに他の局面では、本発明は、本発明の血小板抗粘 物質を用いて血栓症を予防もしくは改善する方法およびその抗粘着物質を含有する製薬組成物に関する。

図面の簡単な説明

図1は、NB40Acグラディエント溶離液を用いてMセファロースで精製されるCBE GPibインヒビターを254nmの液長光の吸光度でモニターしているクロマトグラムを示す。

図2は、被検CHI GP1bインヒビターのRPLC(C4、アセトニトリル/TFAグラディエント溶離液)によるイオン交換精製法由来で、214nm波長光でモニターされている活性圏分を示す。

図 3 は、図 2 に示す活性圏分について実施した SDS-PAGEの 結果を示す。

図4は、C4カラムで精製されたCBE-BのRPLCクロマトグラムを示す。

図5は、Caカラムで精製されたCBB-AのRPLCクロマトグラムを示す。

図 6 は、シー・エイチ・ホリダス (C. h. horridus) のGP1b

インヒピターのαおよびβ額のアミノ酸配列を示す。

図7は、ボトロセチンによって誘発される、¹²⁵I-フォン・ピルブラント因子の固定洗浄血小板への結合の、CRE-B GP Ibインヒピターによる用量依存性阻害を示す。

図8は、セラステス・セラステス(<u>Corastes corastes</u>)由来のVCCGPibインヒビターの C。カラムによる 製のBPLCクロマトグラムを示す。

図9は、PRP中でのリストセチン誘発血小板凝集反応の、精製クロクラス・エイチ・ホリダス(<u>Crotalus</u> h. horridus)抗粘着物質による用量依存性阻害(上方のグラフ)と、セラステス・セラステス抗粘着物質による凝集反応の用量依存性阻とを示す。

発明の実施競機

本発明の血小板抗粘着物質は、抗血栓物質としてのその学動に関連する明白なインビトロでの特性をもっている。本発明の抗粘着物質はすべて、ADP、コラーゲンおよびトロンビンによって誘発される血小板凝集反応を阻害できないので、これはGPII b-III ac in ac

するヘビ書のような租原料については好ましくない)。

2) 標識vWPの血小板との結合の阻害

本発明の抗粘着物質は、放射性機識、ビオチンまたは他の方法で機識をつけた VEPの血小板に対する、リストセチンもしくはポトロセチンによって誘発される結合反応もまた阻害する。血小板は洗浄された血小板として提供され得、アッセイは、Ruggeriら、J_Clin_laves、72巻、1~12頁、1983年(上記文献)に記載されているのと同様にして、ELISAプレートに結合させたグリコカリシンに対して、または任意の適切な形態の血小板もしくはGPIX~ibに対して実施し得る。

したがって一般に、本発明の抗粘着物質は、リストセチンもしくはボトロセチンで誘発された血小板凝集反応を阻害する性能を測定するアッセイと、リストセチンもしくはボトロセチンで誘発されたVBFが血小板と結合するのを阻害する性能を測定するアッセイの両方で隔性である。しかし本発明の抗粘着物質は、フィブリノーゲンがGPIIb-IIIaレセプターと結合するのを阻害しない。

抗粘着物質の起源の同定

ヘビ書のような生物体液は、本発明の血小板抗粘着物質を 含有するが、上記のような、固定し洗浄された血小板による リストセチン/ボトロセチン誘発凝集反応の限 アッセイ、 .<u>J Clin invest</u>,72巻、1-12頁、1988年のアッセイのような機準アッセイを用いた場合、標識を付けたv#Pの洗浄血小板への結合を阻害する。

以下に述べるのは、本発明の血小板抗粘着物質が明確な試験結果を示すアッセイである。

1)血小板のリストセチンまたはボトロセチンによる凝集 の限客:

このアッセイでは、Brinkhaus.A.M.ら、Meth Rn27gol, 189 巻、149~143頁、1989年に記載されているようにして調製した、ホルムアルデヒドで固定し洗浄した血小板を、Thorell, しら、Thromb Ros, 35巻、431~450頁、1984年に記載されているのと同様にして調製した精製vFPと混合し、次いで抗生物質のリストセチンまたはヘビ毒凝集業のボトロセチンによって凝集反応を開始させる。血小板に対する抗粘着活性を試験する物質の適度を増大させたものを、凝集反応誘発物質を添加する前に、vFFの存在下、固定血小板とともに1分間インキュベートする。凝集反応は、Chronolog Corporation (米国、ベンシルベニア州、ババータウン)が供給しているような市販の血小板凝集計(aggregometer)で測定され、vFFとGP[b-|X複合体の結合反応の尺度となる。

(いくつかの試料は、固定血小板アッセイの代わりに、血小板が豊富な血環(platelet-rich plasma, PRP)中で試験し得るが、前者の形態のアッセイは、高濃度の凝固酵素を含有

またはvifの、血小板が含有するGPlb-IX複合体への結合の風害を測定するアッセイを用いて有効に固定される。

活性のある候補物質は、単離・精製された形態で血小板抗 粘着物質を得るために精製工程に付される。サイズクロマト グラフィー、イオン交換クロマトグラフィーおよび逆相BPLC のような各種のタンパク質精製法を使用し得るが、代表的で 有効な方法は次のとおりである。

凍結乾燥された形態の祖郷約10~1000mgを希酢酸 (0.5m)で再構成し、次にセファデックスG-50のようなサイジングカラムに入れ、次に同じ溶媒中で溶離する。酢酸を除くために凍結乾燥した後、先に述べたような、固定され洗浄された血小板と精製vWFとのボトロセチンもしくはリストセチンで誘発された凝集のアッセイを利用して、各國分を抗粘着活性について検定する。

サイジングカラムから同定された活性画分を次に、そのへど毒中の抗粘着物質のイオン電荷によって、カルボキシメチル(CM)-セファシルまたはジェチルでミノエチル(DBAB)-セファシルのカラムに吸着させ、次に、イオン強度を増大させながら用いる酢酸アンモニウム緩衝液でカラムから溶離させる。カラムから得た画分を再び液結乾燥して上記の揮発性塩を除き、次いで上記の血小板凝集アッセイを利用して検定する。(多くの粗へビ毒中に存在する凝固活性が活性腫分から除去されたとき、場合によっては、この段階で、血小板の豊富な血漿(PBP)を固定・洗浄された血小板の代わりに用い

得る)。

イオン交換ステップから得た活性圏分は次に、 Vydacのような CaRPLCカラムの関製用逆相液体クロマトグラフィー (RPLC) を用い、アセトニトリル (2~10%アセトニトリル) および 0.1%TFA/E20を含有するグラディエント液で溶離して精製し得る。 グラディエント液の濃度の勾配と流量は、 通常の方法を用いて最適化される。 活性圏分は、 この場合は血小板製剤として PRPを用い、 前配の血小板凝集アッセイによって決定される。 得られた活性圏分をブールし、 遺籍し、 次いで分析用の BPLCもしくは SDS-PAGEを用いて均質性について試験する。

上記のまたは他の精製法によって得ることができる本発明の抗粘着物質には、下記のヘビからなる群から選ばれる毒から得られる物質が含まれる。すなわちアグキストロドン・アクタス(Agkistrodon actus)、アグキストロドン・ハリス・ブロモフィ(Agkistrodon halfs blomboffi)、アグキストロドン・コントルトリックス・モカセン(Agkistrodon contortrix mokasen)、ビティス・アリエタンス(Bitis arietans)、ビティス・コーダリス(Bitis caudalis)、ビティス・ガポニカ(Bitis gabonica)、ビティス・ジー・リノセロス(Bitis g. rhinoceros)、ボスロブス・アスパー(Bothrops asper)、ボスロブス・アルタナータ(Bothrops alternata)、ボスロブス・アトロックス(Bothrops aiternata)、ボスロブス・アトロックス(Bothrops aiternata)、ゴスロブス・アトロックス(Bothrops aiternata)、ボスロブス・ジャララカ(Bothropos jararaca)、ボスロブス・ニューイーディ(Bo

択される。

本発明の精製血小板粘着インヒビターは、次に標準法を用いて配列が決定される。全ペプチドは一般に、未変性タンパク質中のシステイン残基の還元とアルキル化によって配列を決定され得、この処理によって個々のサブユニットを分離し得る。個々のサブユニットはタンパク質分解反応によって消化されてフラグメントを生成しそのフラグメントはRPLCを用いて分離され、ついでそのタンパク質の配列が、Applied Biosystems 473A Protein Sequenatorのような自動タンパク質シークエネーターを用いて決定される。

あるいはそのタンパク質の全配列は、ヘビの組織のクローン化DNAライブラリーから抗粘着物質をコードするDNAを検索することによって決定され得る。このようなDNAを得る各種の方法が知られるが、抗粘着物質に対する部分的なアミノ酸配列に基づいて設計されたオリゴヌクレオチドのプローブによってスクリーニングする方法、または精製抗粘着物質に対して調製された抗体を用いる発現スクリーニング法がある。

組換え産生および他の合成産生

本発明の血小板抗粘着物質(PAA)は、組換え法の使用 を含む各種の方法で産生することができる。

未変性のPAAまたはその変異体をコードする遺伝子は、 各種の組換え系を用いて操作して発現し得る。 適切な構造の

throps newiedi) 、ポスロプス・メデユーサ (Bothrops med usa)、ポスロプス・シュレグリ(<u>Bothrops schlegli</u>)、セ ラステス・セラステス(<u>Cerastes cerastes</u>)、セラステス・ バイペラ (Cerastes vipera)、クロタルス・アダマンチュー ス(<u>Crotalus adamanteus</u>)、シ・アルトックス(<u>C</u>. <u>atrax</u>.) 、シー・パシリカス(C. <u>basilious</u>) 、シー・ジュリスス・ トトナタカス (C. durissus totonatacus) 、シー・エイチ・ ホリダス (C. h. horridus) 、シー・エム・モロスス (C. m . molossus)、シー・ルパー(Ç. ruber)、シー・スクタラ クス(C. <u>scutalatus</u>)、シー・ブイ・セレバルス(C. Υ. ε ereberus), シー・ブイ・ヘレリ (C. v. helleri), シー・ ブイ・ルトスス(\underline{c} 、 \underline{v} 、 $\underline{tutosus}$)、シー・ブイ・オレガヌス (C. Y. oreganus)、エキス・カリナツス・ソクレキー (Be his carinatus sochurecki) 、エリステェコフィス・マクマ ホニー(<u>Eristicophis macmahoni</u>)、ブソイドセラスシス・ パーシクス (<u>Pseudocerastes persicus</u>) 、シストルールス・ エム・パルポーリ(<u>Sistrurus m. barbouri</u>)、シストルール ス・シー・ターゲミナス (Sistrurus C. tergeninus)、トリ メレスルス・フラボビリディス(<u>Trimeresurus flavoviride</u> g) 、トリメレスルス・グラミニウス (Trineresurus gramin eqs)、パイペラ・レペティナ(Vipera lebeting)、パイペ ラ・アモンディテス(<u>Vipers ammondytes</u>)、パイペラ・パラ スティナエ(<u>Vipera palastinae</u>)、およびパイペラ・アール ・ルセリィ(Yipers L. russelli)からなるヘピの群から選

発現系があれば、翻訳されたタンパク質をプロセシングしない宿主系を使用し得る。例えばその発現系は、任意の隣接配列を適切に修飾することにより、所望のN末端のすぐ前にATG開始コドンを配置し、かつ所望のC末端の後に終止コドンを配置することによって構築される。次に所望のコーディング配列を、所望どおりに、原核もしくは真核の宿主内で機能する制御系に、作動可能な結合で連結される。現在、多数の制御系が当該技術分野で公知である。

PAAをコードする遺伝子は、PAAをコードするDNAで構築されたプローブまたは抗PAA抗体が入手できれば得られるので、これらの遺伝子は、部位特異的突然変異講発法で1つ以上のアミノ酸に対するコドンを置換することによって操作し得、PAA活性を保持するこれらのペプチドのアナ

ログをコードする配列を得ることができる。

発現ベクターの構築と、適正なDNA配列の組換え法によ る産生は、当該技術分野でそれ自体公知の方法で行われ る。 発現は原核または真核系で行われ得る。原核系は、イー・ コリ(E. <u>coli</u>)の各種の菌株で代表される場合が最も多い。 しかし他の微生物の菌 も使用し得、例えば、パシラス・サ チリス(<u>Bacillus subtills</u>) のような桿菌類、シュードモナ ス(Pseudononas)属の各種の種、または他の細菌菌株がある。 このような原検系では、宿主と遺合性の種由来の複製起点お よび制御配列を含むプラスミドベクターが用いられる。例え ば、イー・コリは、一般に、pBR\$22すなわちイー・コリの種 由来のプラスミドの誘導体、またはpVCシリーズのペクターを 用いて形質転換される。通常用いられる原検制御配列は、本 明細書では、リボソーム結合部位の配列とともに任意にオペ レーターを有する転写開始のプロモーターを含有すると定義 され、 8 - ラクタマーゼ (ペニシリナーゼ) とラクトース (lac)のプロモーター系のような通常用いられるプロモー

真核宿主に有効な発現系は、適切な真核遺伝子由来のプロ モーターを含有する。酵母に有効なある種類のプロモーター は、例えば、3ーホスポグリセリン酸キナーゼの合成を行う プロモーターを含む、解糖酵素合成を行うプロモーターを持

ター系が含まれるが、原核生物と適合性のトリプトファン(

trp)プロモーター系および入由来Pt プロモーター系を

使用し得る。

組換え法による産生に加え、その推定配列が直接ペプチド 合成を実施できる程度に充分に短いペプチドを、機準の固相 法を用いて顕製し包る。

したがって、本発明の適用範囲内の化合物は、当該技術分 野で公知の手段、例えば固相ペプチド合成法によって化学的 に合成し得る。この合成は、α-アミノ保護アミノ酸を用いて ペプチドのカルボキシ末端から開始される。他の保護基が適 切であっても、t‐ブチルオキシカルポニル (Boc) 保護基は すべてのアミノ幕に対して使用することができる。例えばBo e-Val-OB、Boc-Leu-OB、Boc-Arg-OHまたはBoc-Tyr-OH(すな わち選択されたBNPアナログのカルボキシ末端のアミノ酸)は、 クロロメチル化ポリスチレン樹脂の支持体に対してエステル 化され得る。このポリスチレン樹脂の支持体は、架構剤とし てのジビニルペンゼンが約0.5~2%となる、スチレンとのコ ポリマーが好ましく、この架構剤によって、ポリスチレンポ リマーはある種の有機溶媒に対して完全に不溶性になる (St ewaytら. Solid-Phase Peptide Synthesis, 1969年、米国、サ ンフランシスコのW. H. Freeman Co.、およびMerrifield. J Am <u>Chem Soc. 85巻、2149~2154頁、1963年参照)。またこれら</u> の よび他のペプチド合成法は、米国特許第3,862,925号、同 第3,842,067号、同第3,972.859号および同第4,105,602号に例 示されている。

この合成は、手動法を用い得るが、または、例えばApplie d Biosystems 450Aもしくは451Aペプチド合成器(米気、カリ っている。他のプロモーターとしては、YE,13から得られるエノラーゼ遺伝子またはLeu2遺伝子由来のプロモーターがある。

適切な哺乳類のプロモーターとしては、メタロテオネインプロモーター、SV40由来の初期もしくは後期のプロモーター、またはポリオーマ、アデノウィルスII、ウシ乳頭腫ウィルス もしくはトリ肉腫ウィルスのような他のウィルスプロモーターがある。 適切なウィルスおよび哺乳類のエンハンサーも使用し得る。 植物の細胞が発現系として用いられる場合は、ノバリン合成のプロモーターが適切である。 昆虫細胞もまた、バキュロウイルスに基づいた発現系とともに容主として使用し得る。

発現系は、標準の方法を用い、当該技術分野で公知の標準の連結法および制限法を採用して、PAAをコードする配列に前記の制御要素を作動可能に連結することによって構築される。単離されたプラスミド、DNA配列、または合成されたオリゴヌクレオチドは、切断され、仕立てられ、所望の形に再連絡される。

構築されたベクターで適切な宿主を形質転換させる。使用される宿主細胞によって、その細胞に適した標準の方法を用いて形質転換が実施される。形質転換された細胞は、次に、PAAをコードする配列の発現に有利な条件下で培養され、ついて組換え法で産生されたタンパク質が培養物から回収される。

フォルニア州、ホスターシティ)を、メーカー提供の指示マニュアルに記載されている指示事項にしたがって用いて自動 的に行い得る。

当然、自動合成法も配列の制御を行い得るので、上記のように遺伝子を改変することによって得られるアミノ酸配列に対する上記の改変は、この合成法を用いて得られる。 さらに、置換アミノ酸は遺伝子によってコードする必要はない。 従って、D型アミノ酸もしくはβアミノ酸が天然に存在しているアミノ酸の代わりに用いられ得る。

抗粘着剤に対する抗体の調製

本発明の血小板抗粘着剤はまた、本発明の化合物に対して 免疫特異的な抗血清を得るため、免疫化プロトコルに利用し 得る。得られたPAA化合物は、次いで、マウス、ウサギなどの 適切な哺乳類の被検体に注射し得る。適切なプロトコルは、 血清中に抗体の酸生を上昇させる計画にしたがって、アジュ バントの存在下、免疫原を繰返し注射することを含む。免疫 血清の力価は、当該技術分野で現在標準になっている免疫検 定法を用い、本発明の化合物を抗原として用いることによっ て容易に測定することができる。

得られた抗血清は直接使用し得、またはモノクローナル抗体が、免疫化動物の末梢血液リンパ球もしくは膵臓を採集し、その抗体産生細胞を不死化し、次いで標準の免疫検定法を用いて適切な抗体産生体を同定することによって得ることがで

8 6.

比較的小さなハブテン類である本発明のいずれの化合物も、通常用いられるキーホールリンペットへモシアニン(KLH)のような抗原として中性の担体、または血清アルブミン担体に有利に連結される。担体への連結は、当該技術分野で一般に公知の方法で行い る。連結はジシクロヘキシルカルボジイミド、または他のカルボジイミド脱水剤のような縮合剤を用いて実施し得る。この連結を行うのにリンカー化合物も使用し得、同種の二官総性のリンカーおよび異種の二官総性のリンカーは、米国、イリノイ州、ロックフォードのPierce Che aicai Cospanyから入手できる。

投与および効用

本発明の血小板粘着インヒビターは、血小板の粘着および血性の生成を防止し、かつ血管形成物のような侵襲性方法を行った後の動脈の再狭窄を防止するのに治療上有用である。このような治療法を行うのに適した症状には、限定しなな治療法を行うのに適した症状には、限性心なが、アテローム性動脈硬化症は効脈硬化症、 急性心の疾病、動脈血管内膜切除術、血管移植片の吻合術および心臓血炎を関盟カテーテルもしくはシャント "体外循環型の使用の後に起こる、再狭窄および/または血栓症が含まれる。これらの症候群は各種の狭窄性と閉塞性の血管

得る。

注射剤は次のような通常の形態で調製し得る。すなわち液体の溶液または懸濁液、注射に先立ち溶液または懸濁液にするのに適した個体の形態、またはエマルジョンである。適切な酸形剤は、例えば水、食塩水、デキストロース、マンニトール、ラクトース、レシチン、アルブミン、グルタミン酸ナトリウム、システイン塩酸塩などである。さらに、目的により、注射用医薬組成物は、少量の非毒性補助物質、例えば型別、pH級面剤などを含有し得る。目的により、吸収促進製剤(例えばリポソーム類)を利用し得る。

以下に記載する実施例は例示を目的とするものであり、本 発明を限定するものではない。

実施例 1

血小板抗粘着剤を含有するヘビ毒の同定

アッセイを行うために、精製ヒトvFPを、Thore11らの前期 文献の方法を用いて、ヒト血漿の冷却沈降物から調整し、Br inkhousおよびReadの前期文献に記載されているのと同様にし て、ホルムアルデヒドで固定し洗浄した血小板を調製しアッ セイした。リストセチン(1.5mg/mi最終濃度)またはポトロ セチン(10μg/mi最終濃度)を用いて血小板凝集反応を開 始させた。

Signa Chemical Company社(米国、ミズーリ州、セントルイス)またはMiami Serpentarium Labs社(米国、ユタ州、ソ

障害を示すが、これらの障害は、血小板の粘着で始まり、次いで血小板が活性化され、血管壁の新生内展層の血管平滑筋が増殖して、再狭窄に至る原因である強力な成長因子を含有する、血小板顆粒の内容物が放出され、続いて損傷した動脈の管壁に血小板血栓が生成すると考えられる。

本発明の血小板粘着インヒビターは、不安定狭心症および動脈の寒栓症もしくは血栓症における動脈血栓の形成の防止もしくは停止、ならびに心筋梗塞(別) および別が起こった後の壁在性血栓生成の治療もしくは防止に使用し得る。本発明の血小板粘着インヒビターは、血小板が粘着し、 続いて動脈の再阴寒が起こるのを阻害するために、 ストレプトキナーゼまたはブラスミノーゲン活性化因子のような血栓崩解剤とともに投与し得る。

さらに、これらの抗血性剤は、器官の移植が原因で起こる 血栓症と再狭窄を抑制するのに使用し得、そして血栓症によって仲介される器官の拒絶反応および移植で誘発されるアテローム性動脈硬化症の防止に使用し得る。

血小板粘着インヒビターの投与量は、所望の作用と治療計画によって広範囲に変化させ得る。一般に投与量は約0.001~10mg/Ig個体の体重である。投与は、好ましくは、静脈投与のような非経口で、毎日、1週間まで、または1、2ヶ月間もしくはそれ以上行うが、治療のスケジュールによって変化し得る。血小板粘着インヒビターのペプチドフラグメントを使用する場合は、鼻内、舌下などのような他の経路を利用し

ルト・レーク市)から入手した73種の液結乾燥したヘビの租毒液の10mg/ml森留水溶液を、Centricon-10およびCentricon-30 (YM Membrane)のマイクロコンセントレーター (Amicon社、米国、マサチューセッツ州、ダンパーズ)を用いて国製用限外達過に付した。濾液(10μ1と50μ1の試料)および保持液(10μ1と50μ1の試料)両方を、調製した固定・洗浄血小板を精製vFFとともに使用する、血小板凝集アッセイに試験試料として使用した。阻害活性は、Centricon-10および同-30の限外達過で得た保持液試料にのみ見い出された。結果を表1に示す。

(以下余白)

<u> </u>
抗-GPIb治性について検風した人ど多
(Centricon-30 保持液)

(Centricon-30 保持多值)	
Elapidae	- 38 付至
Bungarus caerulus	-
Bungarus fasciatus	•
Dendroaspis jamesoni	-
Naja naja	-
Naja melanoleuca	-
Notechia scutatus scutatus	-
Ophiophagus hannah	-
Pseudechis porphyriacus	-
Pseudonaja textilis textilis	-
Tropidechis carinatus	-
<u>Viperinae</u>	话性
Bitis arietans	+
Bitis caudalis	_

Viperinae	站性
Bitis arietans	•
Bitis caudalis	+
Bitis gabonica	+
Bitis g. rhinoceros	+
Bitis masicormus	-
Causus rhombeatus	-
Cerastes cerastes	+
Cerastes vipera	+
Echis carinatus sochurecki	+
Echis carinatus leakyi	+
Eristicophis macmahoni	+
Hypnale hypnale	+
Pseudocerastes persicus	•
Vipera ammondytes	•
Vipera aspis	-
Vipera berus	•

· 1 (紀主)

Croatlus h. horridus	+
Crotalus m. molossus	+
Crotalus r. ruber	+
Crotalus scutalatus	+
Crotalus v. cereberus	+
Crotalus v. concolor	-
Crotalus v. helleri	+
Crotalus v. lutosus	+
Crotalus v. oreganus	+
Crotalus v. viridis	+
Sistrurus c. tergeminus	+
Sistrurus m. barbouri	+
Trimeresures albolabris	+
Trimeresurus elegans	+
Trimeresurus flavoviridis	+
Trimeresurus gramineus	+
Trimeresurus purpureomaculatus	+
Trimeresurus wagleri	_

抗粘着活性は、ViperinaeおよびCrotalinaeの全種ではなく一部の種にみられたが、試験したElapidaeの全種にはみられなかった。

実施例 2

Crotalus horridus horridus覆からの 血小板抗粘着物質の積製

敖 1(続き)

Vipera lebetina

Vipera palastimae Vipera r. russelli Crotalinae Agkistrodon acutus Agkistrodon bilineatus Agkistrodon c. contortrix Agkistrodon c. laticinctus Agkistrodon c. mokasen Aqkistrodon h. blomhoffi Agkistrodon p. leucostoma Agkistrodon p. piscivorous Agkistrodon rhodostoma Bothrops atrox Bothrops asper Bothrops alternatus Bothrops cotiara Bothrops jararaca Bothrops lansbergi Bothrops medusa Bothrops nasuta Bothrops newiedi Bothrops pradoi Bothrops schlegli Crotalus adamanteus Crotalus atrox Crotalus basilicus Crotalus cerastes Crotalus d. durrisus Crotalus d. totonatacus Crotalus d. terrificus

0.5M酢酸7.0ml中、Crotalus horridus horridus書500mg (

1.5 MBF W 7.0 m1 中、Crotalus horridus horridus # 500 mg (Miami Serpentarium Labs, Lot #CH1#52) の溶液を、0.5 MBF 酸で平衡化したセファデックスG-50 (fine) (Pharmacia 2.5 × 100 ca) のカラムにかけ、溶出した。カラムは、流速25 ml/時で溶出し、5 mlm分を採集した。各個分の10 μ iを10 個分 1 グループとしてプールし(即ち、個分1-10、11-20、21-30等)、分析のために凍結乾燥した。この凍結乾燥圏分は、濃留水500 μ i中に再懸測し、そしてその適量をとり、精製 v m P で再構築された固定化洗浄血小板の、リストセチンで誘発される血小板凝集の阻害活性を測定した。このアッセイにより活性のある阻害圏分(31-40)をプールし、凍結乾燥することにより、白色非結品粉末95 mgを得た。

この物質を、5 m1の0.01M NH40Ac、pH4.5 中に溶解し、そして0.01M~0.5M NH40Ac、pH6.5で平衡化したカルボキシメチルセファクリルカラム(2.2×13 cm)にかけ、函分(12 m1)を採取した。このカラムは、UV吸収により画分を同定するため、254 nm/1.0 AUFSでモニターした(図 1)。UV吸収画分は、画分毎に凍結乾燥し(各 20μ 1)、蒸留水 1 m1中に再懸調し、そしてその血小板凝集を阻害する能力を測定した。 画分13~17が阻害活性を示し、そして過剰のNH40Acを除くため、各画分を12 0を用いて 3 回凍結乾燥した。

SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動(非週元)によるピーク風客画分の分析により、Mr = 23-28kdに泳動する 2 種の主要タンパクが認められた。これらの画分(100μg)を、逆相

Ca液体クロマトグラフィー(Vydac 214TP54. 0.46×25cm、流流1.0ml/分、300A、15%Tセトニトリル/0.1%トリフルオロ酢酸(TPA)~70%Tセトニトリルのグラジェント溶出30分)で分析すると、2つの主要なUV(214nm)吸収ピークが認められ(図2)、これを集め、そして乾燥した。SDS-PAGEによるこれら2つのピークを再分析すると、より遠くHPLC溶出するピークは、CHB-A(24.9分)として、Mr=23kdに泳動され、そしてより遅く 出するピークは、CHB-B(25.6分)として、Mr=25kdに泳動された(図3)。 還元SDS-PAGEでは、CHB-AおよびCHB-Bは2つの別個のタンパク鎖Mr=12-15kdに分解された。 未変性のCHB-AおよびCHB-Bは、共に、洗浄系のボトロセチンおよびリストセチンで誘発される血小板凝集を阻害し、そして血小板に含む血気中の凝集も同程度に阻害した。

CHB-AおよびCBB-Bのイオン変換画分からの分取精製は、分析用分析と同じグラジェント溶出条件を用いて、セミ分取C4(214TP510、3.5ml/分)カラム上で行った。図4は、精製されたCBB-Bの分析C4 HPLCクロマトグラムを示し、そして図5は、CBB-Aのクロマトグラムを示す。(各図の34分におけるピークは難音(artifact))。

精製タンパク質(CBB-B)の一部を還元し、そしてアルキル化した(6Mグアニジン・BC1、0.25M トリス-BC1、20mM EDT A. 20mMジチオストレイトール(DTT)を含む、pB7.5、8時間25℃)。過剰のヨードアセトアミドをこの還元タンパク質に加え、宝温で8時間置いた。還元された、およびアルキル化

C12SZ) 500mgの0.5M酢酸溶液5.0mlを、0.5Mの酢酸で平衡化したセファデックスG-50 (fine) のカラム (Pharmacia. 2.5×100cm) にかけ、溶出した。このカラムは40ml/時の流速とし、8 ml國分をポリプロピレンチューブに採集した。各國分25μiを、10個分を1 グループとしてプールし(1-10、11-20、21-30等)、そして凍結乾燥した。凍結乾燥圏分は、蒸留水100μ1中に再懸濁し、そしてその一定量をとり、精製vFFにより再構築された固定化洗浄血小板のリストセチンで誘発される血小板凝集の阻害活性をアッセイした。このアッセイにおける活性画分(画分21-40)をプールし、そして凍結乾燥して198mgの白色粉末を得た。

この物質を、10m1の 0.01M NB40Ac、pB4.5中に溶解し、そしてCM-セファロースカラム(2.2×15cm)に流した。 0.01M \sim 0.5M NB40Ac、 \sim pB6.5のpBおよび塩のグラジェントを行い、そして画分(10m1)をポリプロピレンチューブに採集した。カラム溶出液は、UV吸収により画分を同定するために、 254nm/1.0AUFSでモニターした。各画分からの 25 μ 1を、10画分のグループに再度ブールし、そして凍結乾燥した。この画分を、溝留水 100 μ 1に再溶解し、そしてその血小板凝集阻害活性をアァセイした。画分81-100が阻害活性を示し、集めて、過剰の $\rm NB40Ac$ を除くために各画分を $\rm B_20$ により 3 回凍結乾燥した。

SDS-PAGE(非通元)による阻害圏分の分析により、Mr=23-28kdで泳動する染色されたパンドである1つの主要タンパク質を認めた。通元SDS-PAGEでは、未変性のタンパク質が2つ された領は、それぞれ、 C_4 逆相 BPLC を用いて分離した。 より遠く溶出するサブユニット (CBH-B-a) およびより遅く溶出するサブユニット (CBH-B-a) は、それぞれ、 Applied Biosystem 473A9 ンパク質シークエンサーを用いて、 N 末端配列分析(エドマン分解)を行った。

CBB-B- a については、エドマン分解を37回機り返すことにより、以下のN末端アミノ酸配列が得られた。Asp-Leu-Glu-Cys-Pro-Ser-Gly-Trp-Ser-Ser-Tyr-Asp-Arg-Tyr-Cys-Tyr-Lys-Pro-Phe-Lys-Gln-Glu-Net-Thr-Trp-Ala-Asp-Ala-Glu-Arg-Phe-Cys-Ser-Glu-Gin-Als-Lys。127個のアミノ酸からなるこの領の完全なアミノ酸配列を図6に示す。

CBB-B-Bについては、27回のサイクルにより、以下の資末増 アミノ酸配列を得た。Asp-Cys-Pro-Ser-Asp-Trp-Ser-Ser-Ty r-Glu-Gly-Bis-Cys-Tyr-Arg-Vai-Phe-Gln-Gln-Glu-Met-Trp-Asp-Asp-Aia-Glu-Lys-Phe。この鎖の完全なアミノ酸配列は図 6 を示す。

精製ペプチドCHB-Bは、Ruggeriら(前述)の方法に従って、 vVP血小板結合アッセイで試験した。結果は、図7に示す。結 合阻害は、用量依存的であり、そして精製CHB-B濃度が200mM 未満で、vVPの洗浄血小板への結合を抑制する。

実施例3

<u>Cerastes cerastes</u>書からの抗粘着物質の積製 <u>Cerastes cerastes</u>等(Miami Serpentarium Labs, Lot まC

の別個のタンパク質鏡 Mr=12-15kdに分解した。分析用Ca逆相 液体クロマトグラフィー (Yydac214TP54、0.46×25cm、流速 1.0ml/分、300A) 上での30%アセトニトリル/0.1% TPAから70 %アセトニトリルのグラジェント溶出、10分間、で、図8に示す1つの主要UY (214nm) 吸収ピークを認めた (27および31分のピークは雑音)。

精製されたタンパク質(CC)の一部を還元し、そして実施例1と同様に、ヨードアセトアミドでアルキル化した。このカルボキシアミドメチル化類を、逆相Tydac-フェニルカラムを用いて分離した。より遠く溶出するサブユニット(CC-8)およびより遅く溶出するサブユニット(CC-α)は、それぞれ、ADPlied Biosystems 473A)タンパク質シークエンサーを用いて消末端配列分析を行った。

CC-8について、エドマン分解を25サイクル行うことにより、以下のH末端アミノ酸配列を得た: Leu-Asp-Cys-Pro-Leu-Asp-Ser-Ser-Xaa-His-Glu-Glu-Lys-Cys-Tyr-Lys-Yal-Phe-Phe-Leu-Leu-Xaa-Thr-Trp-Glu。

CC-aについて、20サイクルにより、以下のH末端アミノ酸配列を得た:Asp-Gln-Asp-Cys-Leu-Pro-Gly-Trp-Ser-Tyr-Tyr-Glu-Lys-Tyr-Cys-Tyr-Lys-Yal-Phe-Glu。

実施例4

<u>Pseudocerastes persicus</u>毒からの抗粘着物質の精製 <u>Pseudocerastes persicus</u>毒(Miami Serpentarium Labs.

-Pheo

Lot \$P\$8\$2) 1000mgの0.5mm酸溶液7.0mlを、セファデックス G-50fのカラム (Pharmacia, 2.5×100cm) にかけ、実施例2 および3 に記載のように溶出しアッセイした。活性な脳分 (個分\$1-50) をプールし凍結乾燥した。

この物質約160mgを、0.01M~0.5M RH40AcのRH40Ac級衝液を用いたCM~セファロースカラム(2.2×13cm)に吸 させ、グラジェント溶離した。活性適分(各 6 ml、適分64-72)が、固定化血小板アッセイで活性であることが見いだされ、プールし、そして揮発性塩を除くために水で数回液結乾燥した。

最終精製を、0.1%TPA中の15~70%アセトニトリルの30分間のグラジェントを用いたセミ分取 C4逆相液体クロマトグラフィーにより行った。この物質の一部(100μg)を還元し、そして実施例2 に記載の通り、カルボキシアミドメテル化した。このカルボキシアミドメテル化した銀を、前述のように C4 RP LCで分離し、そして各額について8末配列分析を行った。

より遠く溶出するサブユニットPB-月は、エドマン分解を50サイクル行い以下の配列を得た: Asp-Cys-Pro-Ser-Asp-Trp-Ser-Ser-Bis-Glu-Gly-Bis-Cys-Tyr-Lys-Val-Pho-Asn-Leu-Tyr-Lys-Thr-Trp-Glu-Asp-Ala-Glu-Lys-Pho-Cys-Thr-Glu-Gln-Ala-Asn-Gly-Gly-Bis-Leu-Val-Ser-Lle-Asp-Ser-Lys-Lys-Glu-Ala-Asn-Pho-

PP-α鎖は、31サイクルで以下の配列を得た: Ala-Leu-Asn
-Cys-Ala-Ser-Gly-Trp-Ser-Ala-Tyr-Asp-Gln-His-Cys-Tyr-L
ys-Ala-Phe-Asp-Glu-Pro-Lys-Ser-Trp-Ala-Asp-Asp-Glu-Lys

実施例5

Vipera r. russelli養からの血小板抗粘着物質の精製

実施例 2-4の方法を用いて、<u>Fipera r. russelli</u>の考 1 gを精製し、GPIbインヒビターを得た。精製したインヒビターの一部を、実施例 2-4に記載の通り、カルボキシアミドメテル化し、そしてそのサブユニットをCaRPLCで分離した。

より遅く溶出するサブユニットの#末端配列を、22サイクルのエドマン分解で、以下のアミノ酸配列を得た。Gly-Phe-Ser-Cys-Pro-Asn-Gly-Trp-Ser-Ser-Phe-Gly-Arg-Tyr-Cys-Tyr-Lys-Pro-Ile-Glu-Pro-Leu。

実施例 6

ボトロセチン/リストセチンで誘発される

凝集の阻害

実施例 2 で調製したように、C. horridus horridus から精製されたタンパク質、および実施例 3 で調製したように、C. cerastes から精製されたタンパク質を、前述のように、PRPを用いたボトロセチン/リストセチンで誘発される凝集阻 アッセイを行った。その結果を図 9 に示す。再び、用量依存的作用が示され、 $2-3\,\mu$ g/m 1の低濃度で阻害を示す。

CHH GPIb インレビターのイオンな換精製

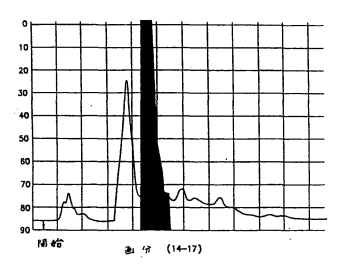


FIG. 1

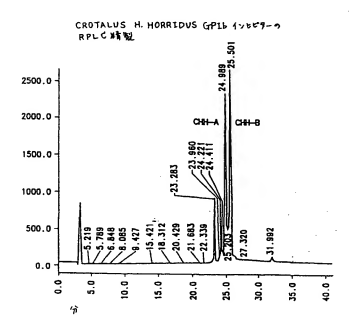
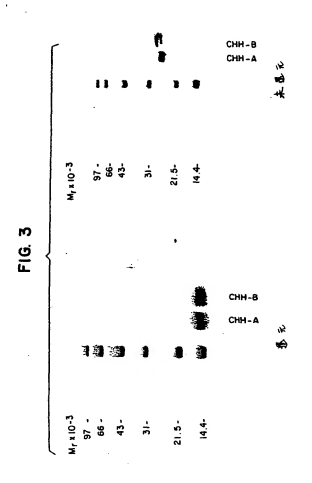


FIG. 2



CROTALUS H. HORRIDUS GPIb インヒピター CHH-B9 分析 RPLC

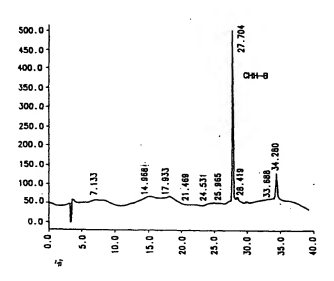


FIG. 4



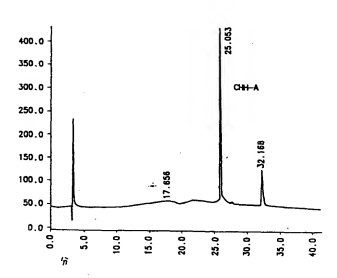
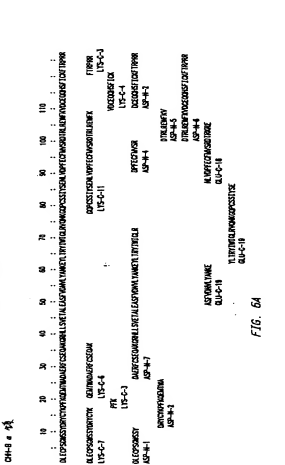
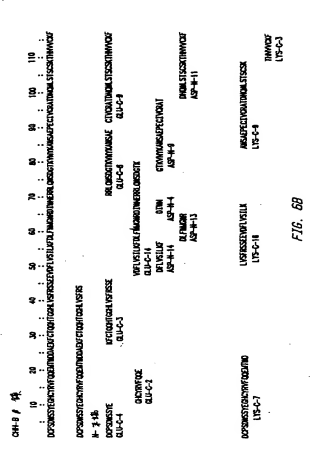


FIG. 5



CROTALUS H. HORRIDUS GPIA 17589-



CHH-BI=+3固定化血小板、125I-VWf語后。阻告

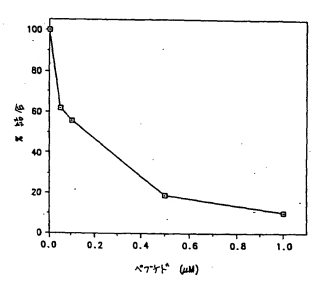


FIG. 7

CERASTES CERASTES GPIb インヒピターカ 分析 RPLC

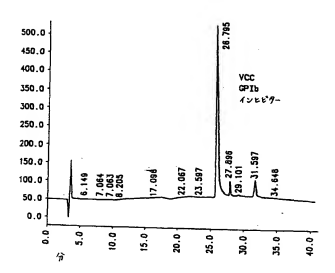
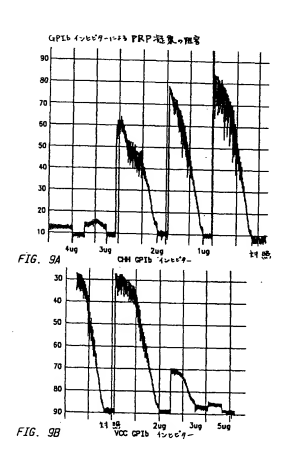


FIG. 8



			International Application No. 7	
LSIA	BHICATI	ON OF BURNEST MATTER OF SOURCE	distribusion sumbols angle, ind th Managed Complements and the	15 PH 16 PH 2
100.00	: 424/4	37/80; CD7E 3/82, 15/96, 15/1 52; 514/12, 13, 31; 539/350	1	
10. 500	DE BEAR		nontineer Secretary	
	an System		Casteria Symbols	
U.S.		424/542; \$14/12, 13, 21	: 530/350, 395, 856	
		Description Secretaria to the output that each Ocean	other then blummum December Su- ments are included in the Fields Su-	
Please	See A	ttached Sheet.		
		CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Company.	-	n of Comments, 10 with management, where the	requests, of the reterms passages 17	Personal to Chair St. 16
×	US. A colum	. 3.819.605 (Molleman et a 1 1, lines 26-35, and clais	31.) 25 June 1974, see	1,10,11
*	US. A. lines	4,350,625 (Abe) 21 Septem 36-58, and Column 4, lines	ber 1902, see column 1, 1 1-35.	1, 10, 11, 18.
X.2	US. A.	, 5,066,592 (buang et al.) n 1, line 65 - column 2, 1:	19 November 1991, see ine 2,	1, 10, 11, 10
×	JP. A abstr	. 53-139,711 (Abm) 06 Deci	umber 1978, See entire	1. 10. 11.
2	Proper	J. Biochem. Vol. 112, issue plation of Enymetic activ cties of Phospholipaes A2- pluen 1. first peragraph, i paragraph, and column 2,	rity and Anticomplumne	1. 2. 10. 11
		of and described 15 why the period state of the of majob by	that depuriers published also	the surrenatured lang
- E		I to be at personne reservance	-	and distance and the beautiful or
1 ' =			"X" document of personal re-	er Learning the statement
7.			Considered to severy an envey	red moved or economic be-
	*	or other special responding specialists	The section of personal in	the stance of Street
		defeat prior to the properties of they done	mention play when the dear me if there other man dear heigh should be a person still "A" dearfrom mander of the ser-	proof or constant with proof or the gal
W. CER	TIFICATI	04		
1		Completion of the transpared Search?	15 MAR 19	92/
		The Australia	Southern of Assessment Officer >	//
i	A/US		Jeffrey E. Russel	Amo

FUNTINES DEFORMATION CONTINUED FROM PREVIOUS SHIETS
17. FIRLDS SEACHED Other Documents Searched:
AFF Bearch: USPKI - s smake? and venum? and [314/12,13,21/crlr or 514/359,375/crlr); 178585 - s make? and venum? 178585 - smake? sout venum? 178585 - smake? 178585 - smake?
VI. OBSERVATIONS WEEK UNITY OF INVESTION WAS LACKING This ISA Imped multiple inventions as follows:
I. Group I, claims 1-11 and 10, drawn to poption and poption compositions and a precess of inhibitup platelate endergrows and throwbus formation. In addition, Enough Is drawn to malitable meta-fally different poptions comprising poptions obtainable Translated to the state of th
 Cross V. Claims 13-17. Green to URA molecules. on empression system comprising the URA molecules. and a resemblement heat transformed with the ampunesian system, classified in class \$35/4.
VI. Group VI, claim 19, drawn to satishedies, classified in class \$30/387.
Des DET MANUA CONTRACTOR AND ADDRESS OF THE ADDRESS

-14-

Proc. Batl. Acid. Sci. USA, Vol. 97, leased April 1999. Dennis et al. "Platelet glycoprotein III-IIIa process artagonists from spake venome: Evidence for a Smily of plate also re-payment in Inhibitors", pages 3471-3475, pee The about rect. V. □ philovahroms whethe contain Calaba venome: Evidence for a Smily of plate also treet. V. □ philovahroms whethe contain Calaba venome: Annual venome use and the contain the conta	x l			
The Subminimal season report for an incommendation in content of nature district within 1700 of the stort believing nature; Color mandatory Secretary refers to quidest souther (5) and establish to constitute by this feature, quantity. Color mandatory Secretary they are deposited to place to the secretary of the secretary with the particular angular mandation of the secretary with the particular mandation of the secretary with the secretary of the secretary with the particular mandation of the secretary of the secretary with the secretary and (5), amendation of the secretary and (6), amendation of the secretary and (6), amendation of the secretary with the secretary and (6), amendation of the secretary and (6), amendation of the secretary and (6), amendation of the secretary of the secretary in this secretary with the secretary and the secretary and the secretary and the secretary and secretary secretary and secretary secretary and secretary secretary and secretary secretary described secretary secretary and secretary secretary secretary described secretary secre		Dennis et al. "Platelet glycoprotein IIb-Illa protein autagunists from suche venome: Rvidence for a family of platelet-apprepation inhibitors", nemes 2471-2475. ee	1, 10,	11.
1. Chain numbers , because they relate to pulsest substantial application that are not authory with the pulsest that are numbers of the betamenant application that are not authory with the present that the numbers of the betamenant application that are not authory with the present and they are numbers of the numbers of the pulsest of the substantial pulsest of the subst	v. 🗆 🏻	SERVATIONS WHERE CERTAIN CLASS'S WERE POUND UNSEARCHAILS.		
2. Cally numbers , because they prints to parts of the incommental application that do not consider the true particular in called the not continued application that do not consider the particular incomments and the second and (R), considering and continued and the particular incomments of PCT has divide. 1. Cally numbers , because they are department places and deplayed to extended with the caylord and thing particular in PCT has divide. 1. Cally numbers (because they are department places and deplayed to extended with the caylord and thing particular in PCT has divide. 1. As of impoints additional commit four such thingly paid by the captions. This particular policy particular places are particularly found provided particular in the particular particular particular in the particular particular particular in the particular particul			-	
Calm regulation June 201 The property of September of the september of september	1. D a	هينة هلا بدأ ليهلمون ها ما ليدليون أب (1) جزائري الجابلية بالجياب ما حيثات جدي مسيده في مساعدي منا		
VI. ■ CREATIVATIONS VANDER LIMITY OF SAVEPTION IS LACKEDED. The International Standards Authority found multiple Superiors in this international spatiations on federacy. Planta Standards Authorities Standard and multiple Superiors in this international spatiations on federacy. 1. □ An off important additional anoths from some thinky paid by the contribute. This international counts must assume all communities about of the important applications. 2. □ An only cover of the important additional anoths from some times paid by the application, for international anoths require counts and the international applications for international formational for international for international formation for internati	. □ œ			
This bitecontented flourability funds minings throughout in this behaviour of lightness; Lance Deep Attached Blook.	٠0-	to market , leaves they are departure characters and distant in asterdards with the separate and the		
As of magnine address datas from most timely paid by the quotient. Dis principles describ major to provide the principles of the major timely paid by the quotient. Dis principles describ major to provide address of the major timely paid by the quotient. Dis principles describ major to provide address principles to transit have may paid by the gratient, the international major to principles and principles are transit from the principles of the major timely the address of the address of the datas and the data paid to the datas. It is commonly the major timely major to principles datas could be stored by the data paid to the datas. 1		PCT Ruis G.Ests.		
Department of the complete deliferance analysis from some leavery past by the continues, the intermental countries contain a contribution of the contribution of	v. 🗵 e	PCT Not GAIL. RECEIVATIONS WHERE UNITY OF INVESTIGE IS LACKENG.		
Description of billiograms reports have been printing pold by the applicant, Columnscarder, the immediated search report to report to the immediate first immediate the description of the immediate search report to the immediate search search to the immediate search report t	VI. E	PCT Russ GLAN. IERENYATIONS VINGER UNITY OF REVENTION IS LACKENG ² ***********************************		
1-15.29 4. A for exceptible below and to execute when other peoples on addition his, the extremiture fleight Augustry of the extremit of the	VI. E C	MCT May Auton. RECENTATIONS WHITE LIMITY OF INVESTIGE IS LACEBED. RECENTATIONS WHITE LIMITY OF INVESTIGE IS LACEBED. Pub phonosomal application on fullow investiges in 19th phonosomal application of fullow lace Attached Shoot.		
Remark on propert The additional assess have secondaried by asphases's propert.	VI. E C	PCT Tay to Age. RECEIVATIONS WHITE UNITY OF INVESTIGE IS LACEBED. Boy Attached Shoot. Boy Attached Shoot. So majore addition from man thinks processes to this parameteral aphateses of following the action of the continuence opposition.		
	V. E o	PICT Table Models. IMERITY ATTORN WHOSE UNITY OF INVESTIGAT IS LACKEDGE. Antenned Standards Authority format investigate discussions in this propromised application of Spilone Act Lacked Shoot. Annual Act Lacked Shoot. Shoot Act Lacked Shoot.		
	V. D of	MEDITATION VANIBLE UNITY OF INVESTIGATES IN LACKING. ARRENATION VANIBLE UNITY OF INVESTIGATES IN LACKING. Are attached Street. Are attached Street. Show attached to the street attached to the street street attached to the str		n annahi